(19) 日本国特許庁 (JP)

①特許出願公開

⑩公開特許公報(A)

昭59—222381

⑤Int. Cl.³ B 41 M 5/00 D 21 H 1/28 識別記号

庁内整理番号 7381-2H 7921-4L 43公開 昭和59年(1984)12月14日

発明の数 1 審査請求 未請求

(全 8 頁)

匈インクジエツト用記録媒体

顧 昭58-97330

②出 願 昭58(1983)5月31日

70発 明 者 宮本成彦

20特

東京都葛飾区東金町一丁目 4番

1号三菱製紙株式会社中央研究 所内

⑪出 願 人 三菱製紙株式会社

東京都千代田区丸の内三丁目 4

番2号

個代 理 人 本木正也

明 細 増

1. 発明の名称

インクジエフト用記録媒体

2. 特許請求の範囲

1.支持体上に、2層以上の異る額料層から成る インク受理層を設けたインクジェット用記録媒体 に於いて、該インク受理層の最表層が実質的に熱 可塑性有機高分子微粒子から成り、該最表層に磷 接する第2層がインク吸収容量の大なる無機額料 層よりなることを特徴とするインクジェット用記 録媒体。

2インク受理層のインク吸収容量が 4元/㎡以上 である特許請求の範囲第一項記載のインクジェット用記録媒体。

3. 発明の詳細な説明

本発明はインクの设小液滴を飛翔させて、文字、画像を形成するインクジェット記録方式を使い、インク吸収能力、色再現性、耐候性、光沢等に促れた記録画像を得る記録媒体に関するものである。近年、インクジェット記録方式は、高速、高解

像度、低騒音であり、多色化が容易であり、記録 パターンの触通性が大きい等を特徴として、漢字 をはじめ、種々の図形情報のハードコピー、その 他多くの用途に於いて、急速に普及している。

特に各種のインク液が使えること及び記録パターンの融通性が大きいことを利用して、コンピューター端末等のカラーハードコピーを得る手段として注目されている。更に多色インクジエット方式により形成される画像は通常の多色印刷によるものに比較して遜色なく、作成部数が少ない場合には通常の製版方式によるより安価なことからインクジェット記録方式を多色印刷やカラー写真印画用の分野にまで応用する試みがなされている。

一般に、インクジェット記録方式としては、荷 電量制御方式、電界制御方式等の加圧振動型、対 向電極との間の電圧によって静電的に加速噴出す る静電加速型、圧力パルスによってインクを押し 出すオンデマンドタイプの圧力パルス型、或いは 超音波の振動によりミストを発生させるインクミ スト方式等があるが、いづれにしても液状のイン ク 滴を配録用媒体に付着させて記録画像を得るものである。

一般の印刷に使用される上質紙やコーテッド紙、 写真印画紙のペースとして使用されるパライタ紙 やレジンコーテッド紙及びオーバーヘッドプロジ エクター等の光透過型記録媒体として使用される 透明高分子フイルム等はインクの吸収性が著しく 劣るため、インクジェット記録用に使用した場合、 インクが長時間表面に残り、装置の一部に触れた り、収扱い者が触れたり、連続して排出されたシ ートが重なったりして、記録面がこすられた場合、 **翌留インクで画像が汚れたり、流れたりなどして** 鮮明な面像を得ることは困難である。したがって、 従来の水性インクをもってしては、これらの記録 媒体に鮮明なインクジエット記録をすることは実 用上不可能であった。揮発性の高い油性インクを 使用すれば、画像の乾燥は早くなるので上記の欠 点はないが、臭気、有害性等の点で好ましくない。 そこで、インクジエット記録方式によって記録 するときには、インク、特に水性インクの吸収性

が良く、記録用媒体に付着したインク滴が速やかにインク受理層中に吸収され、見掛上乾いた状態になること、更に吸収されたインクトットの経が必要以上に大きくならないこと等が記録用媒体に要求される。更にコンピューター端末のブリンターやブロッターとして各種カラーハードブロピーが得られるようになると、オーバーへッドブロックスー等の光投影タイプの記録媒体としても画像が得られるものとか、写真印画紙やコーテッド紙に多色印刷をした場合の如く耐候性の良い、光沢のある表面を持つインクジェット記録媒体が要求されるようになった。

一般にインク吸収性のあるインク受理層はインクを吸収し保持するための空際を多く有する必要があり、そのため当然空隙の多いインク受理層は、空気との界面を多く有し、装面もミクロな凹凸を多く有することになり、光を乱反射し、透過を防げるため、光沢が出にくく、また不透明になる。 便に空隙に受張したインクに光が到路しにくくな

るため画像の色が白っぽくなり、色再現性や色濃度が低下する。

本発明は、耐候性を改良した鮮明なインクジェット配録画像を記録媒体上に作成する方法を種々検討した結果成されたもので、支持体上に主としてインクを吸収し包容する能力の高い顔料からなる第2層を設け、更にその上に溶剤を付与するか又は加熱するととによって溶解又は融解して被膜化する、実質的に熱可塑性有機高分子像粒子からなる最表層を設け、これらの層をインク受理層としてインクジェット装置によってインクを噴射し、インク受理層に記録像を形成したのち、最表層の熱可塑性有機高分子を被膜化することによって、耐水性、耐光性に優れた記録媒体を提供するものである

以下に、本発明について詳細に説明する。本発明で使用する支持体としては、ポリエステル、ポリスルホン、ポリ塩化ビニル、ポリカーボネート、ポリスチレン、ポリメチルメタクリレート、酢酸セルロース、ポリエチレン、ポリプロピレン等の

透明なフイルム、あるいは、これらに白色質料を 充垠し、あるいは微細な発泡によって白色化した フイルムや合成紙、更に一般紙、コーテッド紙、 パライタ紙、レジンコーテッド紙及び金属箔等の 不透明なシート状物質等が用いられる。紙層中や フイルム層中に充塡される白色顔料としては、例 えば酸化チタン、硫酸カルシウム、炭酸カルシウ ム、シリカ、クレー、タルク、等、通常填料や強 料用顔料及び練り込み等で使用される多くのもの が使用可能である。これら支持体の厚みについて も特に制限はないが、通常10μm~300μmのも のが多く使用される。又、該フイルムとインク受 理層の接着を改善するため、コロナ放電処理、火 炎処理等の接着性を改善する一般的処理や、下引 層を設けることも可能である。この場合の下引層 としては通常セラチン、ニトロセルロース等の樹 脂層が主として用いられる。

 微粒状の熱可塑性有機高分子を主顔料とし、適量 の接着剤を加えて遠布乾燥した最表層とから構成 される。

第2層に用いられる吸収能力の大きな類料としては、軽質炭酸カルシウム、水酸化アルミニウム、合成アルミナ、酸化亜鉛及び合成シリカ等があり、特にこれらの一次粒子を撥集させて、平均粒径1μm~50μmの2次撥線粒子とした顔料が好ましい。

最表層に用いられる微粒状の熱可塑性有機高分子の組成としては例えば、ポリスチレン、ポリメトキシスチレン、ポリクロルスチレン等のポリモノビニリデン芳香族、ポリエチレン、ポリプロビレン、ポリ塩化ビニル、ポリエテレン、ポリプロビレン、ポリタロルアクリレート、ポリメタクリレート、ポリクロルアクリレート、ポリメチルメタクリレート等のa、βーエチレン性不飽和酸のエステル類等及びこれらの共重合体である。

ルロール誘導体、カゼイン、ゼラチン、大豆蛋白、ポリピニルアルコール及びその誘導体、無水マレイン酸樹脂、通常のスチレンーブタジエン共重合体、メチルメタクリレートーブタジエン共重合体等の共役ジェン系重合体ラテァクス、アクリル致エステルの重合体のアクリル系重合体ラテァクス、東重合体等のアクリル系重合体ラテァクス、東重合体等のアクリル系重合体のカルボキシル基等の官能基合有単量体による官能基合体のカルボキシル基等の官能基合有単量体による官能基等の外で、カチオンを関係が用いられる。又、カチオンを性をした破粉やポリピニルアルコール更に露来合権カチオン性機能等を併用することも可能である。

更に、必要ならば顔料分散剤、増粘剤、旋動変性剤、消泡剤、抑泡剤、維型剤、発色剤等を適宜配合することは何ら差し支えない。

塗工機としては、一般に顔料塗被紙の製造に用 いられているような、プレードコーター、エアナ 本発明に使用される微粒状の熱可塑性有機高分子は、好ましくは一種またはそれ以上のビニル単盤体からエマルション重合をしてつくったいわゆるスラリー状のブラスチックを各種手段によって粉砕した微粉末や微粒状に成形した粉末等として粉砕した微粉末や微粒状に成形した粉末等として得られる。これら熱可塑性有機高分子微粒子の大きさとしては通常直径0.01μm~50μm好ましくは0.05μm~30μmの微粒子状とすることでインク受理層にインクを吸収するに必要な空酸を構成することが出来る。

本発明ではこれら無機額料や有機額粒子を主額料とし、それに通常額料に対して2部~30部、好ましくは5部~20部程度の接着剤を混ぜて水又は適当な溶媒に分散し塗料として、前配支持体上に順次塗布、乾燥してインク受理層とする。

インク受理履中に使用される接着剤としては、 例えば酸化酸粉、エーテル化酸粉、エステル化酸 粉、デキストリン等の酸粉類、カルポキシメチル セルロース、ヒドロキシエチルセルロース等のセ

イフコーター、ロールコーター、ブラッシュコーター、カーテンコーター、チャンプレックスコーター、バーコーター、グラピアコーター等いづれ も適用出来る。

塗布後の乾燥は、通常の乾燥方法例えばガスヒーター、電気ヒーター、蒸気加熱ヒーター、熱風加熱等の各種方式で乾燥して、塗布層を作る。その際該塗布層に加えられる温度が使用している熱可塑性有機高分子微粒子の微点以下であることが必要である。該有機顕料の触点より高い温度に該途布層が選するような乾燥をすると故有機顕料の触溶、被敗化が進み、インク受理層の重要な要素であるインク吸収性を低下させることになる。

各々の途層は1回に必要量を設けてもよいし、 又2回以上重ね途りすることによって必要な適性 を持たせることも可能であるが本発明にとって重 要なことは、主として無機顔料からなる高吸収容 量の第2層を設け、その上に解接して、主として 有機高分子顔料からなる最表層を設けることであ 第2層の塗抹量は無機額料の比較面積によって 異るが通常109/m~509/m好ましくは159/m ~409/mとすることで吸収容量を大きくするこ とが必要である。その上に散ける最表層の有機高 分子額料の塗抹量は59/m~309/m、好ましく は89/m~259/mであるが、有機飼料粒子自体 はインクを吸収せずこの層の吸収容量は粒子間険 のみであるのであまり大きくすることは出来ない。

本発明に於いて第2周又は最表層のインク吸収容量とは、各層の単位面積当りのインク保持能力を指す訳であるが、二層構造に作成してしまってからでは測定することが出来ない。そこで各層のインク吸収容量を測定する場合は次の方法による。ポリエステルフイルムの表面をコロナ放電処理によって親水化し、コロナ処理面に上配各層を別々に、実際に構成する強抹量になるように塗布し、実際に製造する場合と同じように必要ならスーパーカレンダー掛けをしたものをテストピースとする。

各々のテストピースの大きさ(面積)を正確に

料、酸性染料及び塩基性染料等が一般に使用に適 している。

母表層の役割は飛翔し、母表層に付着したインクを、直ちに吸収しインク包容能力の高い第2層に一部あるいは全部を受け渡すことと、インクジェット配録後、適当な手段によって被膜化し、配録画像を水や光から保護することである。

支持体上に、無機顔料の第2層及び熱可塑性有機高分子微粒子からなるインク受理層を設け、酸インク受理層にインクジェット配録装置で文字や画像を配録したままの状態では、インク受理層が空隙を沢山有しているために画像は白っぽく不透明である。

本発明ではこのインクジェット配録画像を持つインク受理層の最表層の熱可塑性有機高分子を、溶解、又は融解し被膜化して耐水性の透明な層に変化させる工程が必要である。

最表層を被談化する方法としては、熱可塑性有機高分子の溶媒を付与して溶解させたり、熱を加えて融解被膜化する方法がある。

研定し、20℃のエチレングリコール液に30秒間没せきし引上げて後衷面についている余剰のエチレングリコールを护紙で吸取り、直ちに重量を測定して、エチレングリコールの比重を I、Iとして単位面積当りの吸収容量を計算し、インク吸収容量とする。これらの値は層中の類料の比表面積や、形状及び遠層の強抹量によって決定される要素である。本発明ではこのようにして測定した第2層の吸収容量が1ml/m以上、好ましくは3ml/m以上であることが必要であり、最表層も含めたインク受理層としての吸収容量が3ml/m以上好ましくは4ml/m~60ml/mとすることが望ましい。

本発明でインク受理層中にインクを付与する方法、つまりインクジェット配録装置としては、加圧振動型、静電加速型、圧力パルス型等各種方式のものが開発されているが、要はインク液を微小な滴又はミストにして飛翔させ、配録媒体上の所定の位置に付着出来るものであれば、その方式、インク液の種類等に特に制限はない。ただし、使用するインク液中の着色染料は、水溶性の直接染

熱を加えるに際して熱可塑性有機高分子の融点を 下げる物質、特に可塑剤をあらかじめ付与して⇒ いて加熱することは被膜形成に有利である。

これら溶媒や可塑剤をインク受理層の最表層に 付与する方法としては、溶媒や可迎剤を塗布装置 によって直接途布したり、スプレーによって付滑 させたり、浴に役せきする方法、エマルジョンと して塗屑形成時に配合しておく方法、インクジエ ット記録時又は後に専用に設けたノズルから密媒 や可塑剤を噴射し、インク受理層に付着させる方 法、溶媒や可塑剤を内包するマイクロカブセルを あらかじめインク受理層に含有させておき、イン クジエフト記録後に加圧等適当な手段によつてマ イクロカブセルを破壊し内容物の溶媒や可塑剤を 放出させる方法、更化、これらのマイクロカブセ ルを登布した別のシートと塗布面を対向させて加 圧しマイクロカプセルを破壊して内容物をインク 受理層に転写する方法等がある。溶媒を付与する とインク受理層の最表層の然可塑性有機高分子機 粒子は溶解し被膜化する。また熱可型性有機高分

子の融点以上に加熱すれば最表層は溶融し被膜化する、この際熱可塑性高分子の弾性率、ガラス転移点を低下させる物質や溶融粘度を減少させる物質をあらかじめ付与しておくか、外から付与してから加熱処理することは、被膜化を容易にする上から望ましい。この場合に使用される物質は比較的揮発性の小さい液体で、特に熱可塑性高分子の可塑剤が適している。

更に、通常熱可塑性機能に使われるような紫外 線吸収剤、酸化防止剤、離形剤、光安定剤等をイ ンク受理層に含有させておいたり、溶媒や可塑剤 と共に付与することは、形成された熱可塑性高分 子皮膜の劣化を防ぎ、更にインクジェット画像の 染料の耐候性を向上させるために望ましい。

本発明で熱可塑性有機高分子を溶媒で溶解し被 酸化する方法を使り場合の溶媒としては、使用し ている水に溶けない熱可塑性有機高分子微粒子を 溶かし、少なくともその表面を流動性にしてお互 いに接着させその界面を減少させる効果のある有 機溶剤を指す。代表的な例としてはガソリン、ベ

エーテル、エチルエーテル、ジエチルカーピトー ル、シエチルーセロソルブ、プチルエーテル等の エーテル類、アセトニルメタノール、ジアセトン アルコール、ジヒドロキシルアセトン、ピルピル アルコール等のケトンアルコール類、イソブロピ ルセロソルブ、カービトール、グリシドール、セ ロソルブ、グリコールエーテル、ペンジルセロソ ルプ、ブチルカーピトール、プチルセロソルブ、 メチルカービトール、メチルセロソルブ、トリエ チレングリコールモノエチルエーテル等のエーテ ルアルコール類、アセタールエチルエーテル、ア セトニルメタノールエチルエーテル、メチルエト オキシエチルエーテル等のケトンエーテル類、酢 酸プチルカーピトール、酢酸プチルセロソルプ、 酢酸カービトール、酢酸セロソルブ、酢酸3-メト キシプチル、酢酸メチルカーピトール、酢酸メチ ルセロソルブ等のエステルエーテル類等がある。 或はこれらの混合物を溶媒として使りことも出来、 乾燥速度等を調節する必要のあるときは混合物を 使りのも有効である。

ンジン、石油ナフサ等の脂肪族炭化水素類、ペン セン、トルエン、キシレン等の芳香族炭化水素類、 トリクロルエチレン、パークロルエチレン、クロ ロホルム、四塩化炭素、三塩化エチレン、一臭化 ペンセン、二塩化ペンセン等のヘロゲン化炭化水 素類、アミルアルコール、イソブロピルアルコー ル、2-エチルヘキシルアルコール、シクロヘキ サノール、メチルアミルアルコール、ペンジルア ルコール、ブチルアルコール等のアルコール類、 アセトン、アセトニルアセトン、ジイソブチルケ トン、ジエチルケトン、メチルアミルケトン、メ チルプチルケトン、メチルシクロヘキサノン、メ チルエチルケトン、メチルイソプチルケトン、メ チルプロピルケトン、メジシルオキシド、等のケ トン類、酢酸エステル類、酪酸エステル類、プロ ピオン酸エステル類、半酸エステル類、乳酸プチ ル、乳酸ーイソプロピル、乳酸エチル、オキシブ ロピオン酸ーエチル、マレイン酸ジエチル等のア ルコールエステル類、アセト酢酸エチル、ピルピ ン酸エチル等のケトンエステル類、イソブロピル

また加熱によって熱可塑性有极高分子を被膜化 する際、ガラス転移点や溶触粘度をさげる物質を 付与する場合には、比較的揮発性の小さい液体で、 高分子物質に添加してその単性率、ガラス転移点 を低下すると共に、溶融粘度を成少して加温した 場合の変形を容易にする物質であり、主として有 機酸エステル類、リン酸エステル類、スルフオン 酸エステル及びアマイド、脂肪族エステル類、ポ リエステル類、エポキシ系可塑剤、含塩素可塑剤 等がある。特にフタル酸エステル類は有効であり、 代表的な例としては、ジメチルフタレート(DMP)、 ジエチルフタレート (DEP)、ジプチルフタレー ト (DBP)、ジヘダチルフタレート (DHP)、ジ ーnーオクチルフタレート (DnOP)、ジイソオク チルフタレート (DIOP)、ジー (2-エチルヘキ シル)-フタレート (DOP)、ジノニルフタレート (DNP)、ジイソデシルフタレート(DIDP)、ジ トリデシルフタレート (DTDP)、ジアリルフタレ ート (DAP)、プチルペンジルフタレート (BBP)、 ジシクロヘキシルフタレート (DCHP)、ジー (2

ーエチルヘキシル)ーテトラハイドロフタレート (DOTP) 等があげられる。

更に、液状の紫外線吸収剤や光安定剤、酸化防止剤等を使うことも可能である。

本発明で溶媒又は可塑剤を付与する場合に、これらを内包するマイクロカブセルを使用する方法 では、マイクロカブセルは一般的に下記の方法で 作られる。

すなわち容剤及び/又は可塑剤を内包するマイクロカブセルとは、水及び溶剤及び/又は可塑剤の双方に不溶な高分子物質よりなる、溶剤及び/又は可塑剤を内包する1 μm~数十μmの微小粒子である。壁材としてはセラチンーアラピアゴムの如きポリカチオンとポリアニオンの組合せによるものや、ポリインシアネートーポリアミン、尿スーホルマリン、メラミンーホルマリンの如き縮合系組成物の組合せによるもの等が用いられる。

このようなマイクロカブセルの製造方法として は、コアセルペーション法、界面重合法、インサ イチユ法(in situ法)などがある。

の他にも液中硬化被覆法(オリフィス法)、液中 乾燥法、融解分散冷却法等化学的方法、物理化学 的方法及び機械的物理学的方法が知られている。

マイクロカブセルを破壊する手段としては、面 又はロールニップ間で加圧する方法、加熱してカ ブセル膜を破裂、溶融する方法、光照射でマイク ロカブセル膜を劣化させ、内包物を放出させる方 法等がある。加熱する方法としては熱した金属板 や金属ロールに圧着させたり、電気ヒーターや赤 外ランプ等の輻射熱による方法、及び熱風など特にその手段に側限はない。その際表面を平滑に成形するために透明なブラスチックフィルム等を当てておいて加熱圧溶することも有効である。

この様にして形成された、支持体上に高吸収容量の第2層を設けその上に熱可塑性有機高分子数粒子よりなる最表層を設けたインク受理層にインクジェット配録後、該最表層を上記いづれかの方法で被膜化した配録媒体は配録画像の鮮明さ、色再現性及び色凝度の点で優れ、耐水性、耐光性の優れた光沢のあるインクジェット配録画像媒体と

コアセルペーション法はコロイドの相分離現象 を利用したカプセル化法でポリカチオンコロイド とポリアニオンコロイドの電気的相互作用による 方法である(米国特許第2,800,457号、同2, 800.458号明細書等)。界面重合法は、分散 媒体とその中に分散した芯物質の双方に異なる種 類のモノマーをそれぞれ含有させ、両者の界面、 即ち芯物質の表面において重合または縮合を行な わせてポリマーのマイクロカブセル蹉睒を形成さ せる方法である(特公昭42-446号、同42 -2882号、同42-2883号公報、米国特 許第3,287,154号、英国特許第950,443 号、 同第 1,0 4 6,4 0 9 号明 組 群 等)。 in situ 法は芯物質の内側のみから或いは外側のみから腺 材料のモノマーおよび重合触媒を供給し、反応が 芯物質の表面で起るような条件を設定して重合又 は縮合を行ない、生成したポリマーをマイクロカ プセルの壁膜とする方法である(特公昭36-9 168号、同47-23165号、特開昭48-57892号、 同51-9079号公報等)。 と

なる。

本発明で支持体として透明な高分子フイルムや、 半透明なシートを使用した態様では、光透過性が よいため第2原図として優れている。

また、支持体として白色顔料を泡沫したコーテッド紙や不透明合成紙更にパライタ紙及びレジンコーテッド紙等高級印刷用紙や写真用支持体等を用いた場合は、インクジェット画像は不透明な支持体上に光沢のある皮膜として得られ、色再現性、色濃度、解像度の優れた強光沢画像を提供する配録用媒体として優れている。

更に支持体として写真菜会で知られている絹目、 微粒面等の表面を持つものを使用すれば、それに 相当する面として得られ、また、インク受理層を 皮膜化する時に、型付面に圧溶すればそれに相当 する型付表面を持つインクジェット配録画像とす ることも出来る。

以下に本発明の奥施例を挙げて説明するが、これらの例に限定されるものではない。尚契施例に 於いて示す部及び多は重量部及び重量多を意味す ъ.

奥施例1

コロナ処理をした75 μmのポリエステルフイル ムに無機類料として湿式法合成シリカ(日本シリ カ社製ニップシールNS) 40 部、接船剤として ポリピニルアルコール(クラレ社製、PVA117) 5部、及び水155部よりなる強料を調成し、固 形分98/mになるように塗布、乾燥したものを第 2 周とした。この第 2 旭のインク吸収容量は 7 ml /州であった。更に、熱可塑性有機高分子微粒子 としてポリスチレンプラスチックピグメント(モ ンサント社製 LYTRON RX-1259) 50部、接騎 剤としてポリビニルアルコール(クラレ社製 PV A 105) 5部及び水95部から成る塗料を調成し、 上記第2層の上に固形分で5%/㎡になるように環 表層を塗布、乾燥した。第2層及び最表層を加え たインク受理層のインク吸収容量は10㎡/㎡であ った。これを記録媒体としてインクジェット装置 によって文字を記録し、その後m-キシレンをス プレーして吹付け風乾した。記録媒体は解像性の

良い文字を記録した半透明な記録媒体となった。 これを第2原図としてジアゾコピーをしたところ、 地肌のきれいな復写をとることが出来た。

実施例2

(1) 有機溶剤を内包するマイクロカブセル分散液は次の如く作成した。

スチレン無水マレイン酸共取合体を少量の水酸化ナトリウムと共に溶解したPH 4.0 の 5 多水溶液 100 部中に 80 部のトルエンを乳化し平均粒径を8~9 μm とした。

メラミン10部、37%ホルムアルデヒド水溶 被25部、水65部を水酸化ナトリウムで PH9 とし、60℃に加熱したところ、15分で透明となり、メラミンーホルマリン初期縮合物が得られた。この初期縮合物を乳化液に加え、液温を60℃とし、提拌を続けたところ、30分でカブセルの生成が確認されたので、室温まで冷却した。得られたマイクロカブセルの平均粒径は9~10μmであり固型分機度は約45%であった。

(2) 接着剤としてポリビニルアルコール (クラレ

社製 PVA117)5部、無機額料として軽質炭酸カルシウム(白石工業製、ユニパー70)50部及び水95部からなる塗料を調成し、厚さ150μmの合成紙(王子油化製ユポ)の片面に208/㎡になるように塗布、乾燥して、第2層とした。この第2層のインク吸収容量は11元/㎡であった。

(3) 別途上記(1)で作成したマイクロカブセル分散 液 5 0 部、然可塑性有機高分子級粒子として平均 粒径 0.8 μm のメチルメタクリレート乳化 重合物 (液度 4 8 多)を 1 0 0 部、接着剤としてスチレンープタジエン共重合ラテックス 2 部及び水を加えて機度 4 0 多 の塗布液を調成し、上記(2)で作成した第 2 層の上に、固型分塗布量 1 0 9/m になるように途布を燥して記録媒体とした。この記録媒体のインク受理層の吸収容量は 1 8 ml/m であった。(4) この様にして作成した記録媒体にカラーインクジエット装置で水性インクを用いて画像を記録した後、50 kg/cmのニップロール圧をかけたところ、 最表層中のマイクロカブセルが破壊され、メ

チルメタクリレートのブラスチックピグメントを

溶解し透明な被談となったため、カラー画像の色彩が鮮明になり、水をかけても流れない記録媒体となった。

実施例3

(1) 接着剤としてボリビニルアルコール(クラレ社製、PVA117)10部、無機類科として合成シリカ(数士デビソン社製 サイロイド620)50部及び水200部よりなる迩布液を作成した。原紙の裏面に透明ポリエチレン層を設け、製面にチタンを含有したポリエチレン層を設けコロナ処理をした写真用支持休上に、上記塗布液を勘型分で249/㎡になるように塗布、乾燥して第2層とした。この第2層のインク戦収容量は19元/㎡であった。

(2) 接着剤としてポリビニルアルコール (クラレ社製 PVA117) 5部、熱可塑性有機高分子級 粒子として L-8801 (地ダウ製ポリスチレンプラスチックビグメント) 50部及び水95部より なる途布液を作成し、上配(1)で作成した第2層の上に、固型分で159/mになるように途布、乾燥

して記録媒体とした。

(3) この記録媒体にカラーインクジェット装置で 画像を記録したところ、インクは直ちに吸収され 白っぽい画像となった。

この画像面に酢酸エチル 100 部に紫外線吸収剤 1部を溶解しスプレーで吹付けたところ、最表層 のプラスチックピグメントが溶解被膜化したため 画像の色は鮮明になり、耐水性、耐光性に優れた 記録画像を持つ記録媒体が得られた。

実施例4

実施例3の(2)までで得られた記録媒体にカラーインクジェット装置で画像を記録するまでは実施例3と全く同じものを用い、この画像面に DOP (ジ(2ーエチルヘキシル)フタレート)80部に液状光安定剤を20部を加えた液を59/㎡途布し、105℃の熱風をあてたところ、ブラスチックピグメントは溶融被酸化して光沢のある面を得た。

この記録媒体の画像は耐水性、耐光性に優れ、 色の鮮明な光沢のある記録表面を持っているため、 写真に似た記録媒体が得られた。

(3) 実施例3の(2)までで得られた配録媒体にカラーインクジェット装置で面像を記録するまでは実施例3と全く同じものを用い、この記録画像面と上記(2)で作成した上葉シートの強布面を対向させて重ね、60 kg/dの圧力を加えて密着した。上葉シートのマイクロカブセルは破壊され内容物がインク受理層に転写されたので上葉シートを剝離し、表面温度110℃の祖面ロールに押し付けたところ、ブラスチックピグメントは融解し、粗面ロールと同じ表面を持つ鏡消し表面を持つ被談となった。

夹施例5

(1) 可塑剤を内包するマイクロカブセル分散液は次の如く作成した。

10 ダエチレンー無水マレイン酸共重合物水溶液 100 部に水 200 部、尿素 10 部、レゾルシン1部を溶解し、 20 ダ水酸化ナトリウム水溶液にて PH 3.5 に調整した。この中にシ(2-エチルヘキシル)フタレート(DOP)200 部を加え乳化分散して 15 μm とした。ついて 37 ダホルムアルデヒド水溶液 26 部を加えた後、系の温度を55 ℃として 3 時間反応させたのち冷却し、可塑剤を含むマイクロカブセル分散液を得た。

得られたマイクロカブセルの平均粒径は15μm であり固型分換度は約40%であった。

(2) 上配(1)で作成したマイクロカブセル分散液100 部及び10% に溶解したポリビニルアルコール溶液40部をよく混ぜた塗布液を作り、コロナ処理をした厚さ50μmの透明なポリエステルフイルムに、固型分で10%/㎡になるように塗布、乾燥したものを上葉シートとした。